PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2000-239459

(43)Date of publication of application: 05.09.2000

(51)Int.CI.

CO8L 23/08 CO8K 3/10 CO8K CO8K CO8K 5/3492 H01B (CO8L 23/08 CO8L 23:26 CO8L 83:04

(21)Application number: 11-040946

(71)Applicant: NIPPON UNICAR CO LTD

(22)Date of filing:

19.02.1999

(72)Inventor: HAYASHI AKIO

HOTTA KATSUHIRO ISHIHARA KOJI

(54) FLAME-RETARDANT ETHYLENE RESIN COMPOSITION AND ELECTRICAL WIRE/CABLE

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide an ethylene resin composition having an improved flame- drooping property and a high flame retardance which is suitable for insulating layers or sheath layers of communication cables.

SOLUTION: To 100 pts.wt. base resin component comprising from 50 to 95 wt.% at least one copolymer (A) selected from a copolymer of ethylene and a vinyl ester, a copolymer of ethylene and an ""-unsaturated carboxylic ester and a linear, ultra-low density copolymer of ethylene and an "-olefin, and from 50 to 5 wt.% linear ethylene/,,-olefin copolymer (B) which is polymerized using a single-site catalyst wherein the melt flow rate is from 0.5 to 50 g/10 min, the density is from 0.86 to 0.935 g/cm3 and the Mw/Mn is 3.0 or smaller, from 2 to 50 pts.wt. functional group-containing compound-modified ethylenic resin (C), from 5 to 250 pts.wt. metal hydrate (D), from 1 to 12 pts.wt. triazine ring-containing compound (E) and from 0.5 to 5 pts.wt. at least one flame retardance-imparting compound (F) chosen from boron compounds, molybdenum compounds and powder silicones, are mixed.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開2000-239459 (P2000-239459A) (43)公開日 平成12年9月5日(2000.9.5)

(51) Int. Cl. 7		識別記号			FI		テーマコード(参考)		
C 0 8 L	23/08				C 0 8 L	23/08	4J002		
C08K	3/10				C08K	3/10	5G305		
	3/22					3/22			
	3/38					3/38			
	5/3492					5/3492			
	審査請求	未請求	請求項の数 2	OL			(全10頁)	最終頁に続く	
(21)出願番号	特』	顏平11-40	0946		(71)出願人	00023033	1		
						日本ユニ	カー株式会社		
(22)出願日	平成11年2月19日 (1999. 2. 19)					東京都千	千代田区大手町2丁目6番1号		
					(72)発明者	f 林 昭夫	林 昭夫 神奈川県横浜市南区中里3-9-32		
						神奈川県			
					(72)発明者	堀田 勝廣			
						神奈川県	横須賀市武5-25	5-17	
					(72)発明者	千 石原 康			
						東京都品	川区荏原7-16-	12	
					(74)代理人	10010659			
						弁理士	河備 健二		
								目幼玉にはく	
								最終頁に続く	

(54) 【発明の名称】 難燃性エチレン系樹脂組成物及び電線・ケーブル

(57)【要約】 (修正有)

【課題】 火垂れ性が改善されて高度の難燃性を持つ、 通信用ケーブルの絶縁層やシース層に好適なエチレン系 樹脂組成物。

【解決手段】 エチレンとビニルエステルとの共重合体、エチレンと α , β -不飽和カルボン酸エステルとの共重合体及び直鎖状・超低密度エチレン- α -オレフィン共重合体の少なくとも1種(A) $50\sim95$ 重量%、およびメルトフローレートが $0.5\sim50$ g/10分、密度が $0.86\sim0.935$ g/c m³、Mw/Mnが3.0以下であるシングルサイト触媒で重合された直鎖状エチレン- α -オレフィン共重合体(B) $50\sim5$ 重量%からなるベース樹脂成分100 重量部に、官能基含有化合物変性エチレン系樹脂(C) $2\sim50$ 重量部、金属水和物(D) $5\sim250$ 重量部、トリアジン環含有化合物(E) $1\sim12$ 重量部、ホウ素系化合物、モリブデン系化合物及び粉末シリコーンの少なくとも 1 種の難燃性付与化合物(F) $0.5\sim5$ 重量部を配合。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 エチレンとビニルエステルとの共重合 体、エチレンと α , β -不飽和カルボン酸エステルとの 共重合体及び直鎖状・超低密度エチレンーαーオレフィ ン共重合体からなる群から選ばれた少なくとも1種のエ チレン系重合体成分(A)50~95重量%、およびメ ルトフローレートが 0. 5~50g/10分、密度が 0.86~0.935g/cm³、重量平均分子量 (M w)と数平均分子量 (Mn) の比 (Mw/Mn) が3. 0以下であるシングルサイト触媒で重合された直鎖状エ 10 チレンーαーオレフィン共重合体(B)50~5重量% からなるベース樹脂成分100重量部に、官能基含有化 合物変性エチレン系樹脂 (C) 2~50重量部、金属水 和物(D) 5~250重量部、トリアジン環含有化合物 (E) 1~12 重量部、およびホウ素系化合物、モリブ デン系化合物及び粉末シリコーンからなる群から選ばれ た少なくとも1種の難燃性付与化合物 (F) 0. 5~5 重量部を配合してなることを特徴とする難燃性エチレン 系樹脂組成物。

【請求項2】 請求項1記載の難燃性エチレン系樹脂組 20 成物を被覆してなる電線・ケーブル。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、難燃性エチレン系 樹脂組成物及びその被覆電線・ケーブルに関し、より詳 しくは、従来のものと比べて火垂れ性が改善され高度の 難燃性を持つ、通信用ケーブルの絶縁層やシース層に好 適に使用されるエチレン系樹脂組成物、及び該組成物を 被覆してなる高度の垂直トレー燃焼試験成績を有する電 線・ケーブルに関する。

[0002]

【従来の技術】従来、電線被覆材等の樹脂材料として は、塩化ビニル樹脂組成物が一般的に使用されていた が、近年になってからは、この塩化ビニル樹脂が燃焼す る時に有毒なハロゲン含有ガスを発生することから、ハ ロゲン特に塩素に起因する人体への安全性や環境問題の 対応として、燃焼時にハロゲン含有ガスを発生しない熱 可塑性樹脂が求められるようになった。そのため、塩化 ビニル樹脂に代わるベース樹脂成分として、これまで、 高圧法で製造された分岐状・低密度ポリエチレン、エチ 40 レン-酢酸ビニル共重合体、エチレン-アクリル酸エチ ル共重合体等のようなエチレン系樹脂が用いられ、これ らのエチレン系樹脂に水酸化マグネシウム等の無機難燃 剤を配合した種々の難燃性エチレン系樹脂組成物が数多 く提案されている。例えば、特開昭61-213238 号公報及び特開昭63-72744号公報には、エチレ ン系樹脂組成物の加工性、機械的特性を改良するため に、ベース樹脂成分自体の燃焼性を低め、難燃剤の均一 分散性を高めて難燃性、加工性を向上させた直鎖状・超

LDPE」とも略称する)が記載されている。さらに、 特開平9-59441号公報には、VLDPE及びシン グルサイト触媒を使用して製造された直鎖状エチレンー αーオレフィン共重合体からなるエチレン系ベース樹脂 成分に、官能基含有化合物変性エチレン系樹脂及び難燃 剤を配合してなる難燃性エチレン系樹脂組成物が記載さ れており、このものは、機械的特性、低温特性、絶縁 性、加工性ならびに柔軟性に優れ、着色性も良好な特に 電線被覆等に好適な難燃性エチレン系樹脂組成物である と述べられている。また、熱可塑性樹脂に配合するノン ハロゲン系難燃剤としては、前記した水酸化マグネシウ ム等の金属水和物の単独使用以外に、金属水和物と例え ばメラミンあるいはメラミンシアヌレートとの組合わせ が、例えば特開昭54-26837号公報や特開平7-216144号公報に開示されており、それの併用によ り、難燃性、機械的特性等への効果があると述べられて いる。しかし、以上の難燃性エチレン系樹脂組成物は、 電線・ケーブルの被覆に用いられた際、いずれも電線・ケ ーブルとして要求される全ての性能を満たすものではな く、さらに、例えば、上記特開平9-59441号公報 に記載したような、VLDPE、シングルサイト触媒を 使用して製造された直鎖状エチレン αーオレフィン共重 合体及び官能基含有化合物変性エチレン系樹脂からなる 樹脂成分に、上記ノンハロゲン系難燃剤の組み合わせを 配合した難燃性エチレン系樹脂組成物の場合にあって も、その組成物を被覆してなる電線・ケーブルは、国際 的な基準の1つであるUnderwriters La boratory社のUL94基準には合格はするもの の、カナダのCSA規格(C22.2 No.0.3-92)による垂直トレー燃焼試験では、必ずしも好結果 を得られるものではなかった。そのため、ハロゲン特に 塩素に起因する人体への安全性や環境問題への対応が求 められる近年においては、カナダのCSA規格(C2 2. 2 No. 0. 3-92) による垂直トレー燃焼試 験にも合格し、電線・ケーブルとして要求される全ての 性能を満たすことのできる難燃性エチレン系樹脂組成物 の一日も早い出現が待ち望まれていた。

[0003]

30

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、従来技術で得られる難燃性エチレン系樹脂組成物の加工性、引張強さ、伸び、硬度、衝撃強度、柔軟性等の機械的特性や熱安定性を保持したまま、さらに塩化ビニル樹脂化合物に匹敵する高度な難燃性をもった電線被覆に好適に使用できる難燃性エチレン系樹脂組成物、及びこれを被覆してなる電線・ケーブルを提供することにある。

[0004]

ン系樹脂組成物の加工性、機械的特性を改良するため 【課題を解決するための手段】本発明者等は、上記課題 に、ベース樹脂成分自体の燃焼性を低め、難燃剤の均一 を解決するために鋭意研究した結果、特定のエチレン系 が一ス樹脂成分に、官能基含有化合物変性エチレン系樹 低密度エチレンーαーオレフィン共重合体(以下、「V 50 脂と、金属水和物と、トリアジン環含有化合物と、さら

には、ホウ素系化合物、モリブデン系化合物及び粉末シ リコーンからなる群から選ばれた少なくとも1種の難燃 性付与化合物とを、それぞれ特定の配合割合で配合する ことにより、上記の課題が解決できることを見出し。本 発明は、これらの知見に基づいて完成に至ったものであ る。

【0005】すなわち、本発明によれば、エチレンとビ ニルエステルとの共重合体、エチレンとα, β-不飽和 カルボン酸エステルとの共重合体及び直鎖状・超低密度 エチレンーαーオレフィン共重合体からなる群から選ば 10 れた少なくとも1種のエチレン系重合体成分(A)50 ~95重量%、およびメルトフローレートが0.5~5 0g/10分、密度が0.86~0.935g/c m³、重量平均分子量 (Mw) と数平均分子量 (Mn) の比(Mw/Mn)が3.0以下であるシングルサイト 触媒で重合された直鎖状エチレンーαーオレフィン共重 合体(B)50~5重量%からなるベース樹脂成分10 0 重量部に、官能基含有化合物変性エチレン系樹脂

(C) 2~50重量部、金属水和物(D) 5~250重 量部、トリアジン環含有化合物 (E) 1~12重量部、 およびホウ素系化合物、モリブデン系化合物及び粉末シ リコーンからなる群から選ばれた少なくとも1種の難燃 性付与化合物 (F) 0.5~5 重量部を配合してなるこ とを特徴とする難燃性エチレン系樹脂組成物が提供され る。

【0006】また、本発明によれば、上記の難燃性エチ レン系樹脂組成物を被覆してなる電線・ケーブルが提供 される。

[0007]

【発明の実施の形態】以下、本発明について詳細に説明 30 する。

【0008】1. エチレン系重合体成分(A) 本発明において使用されるエチレン系重合体成分 (A) は、(a) エチレンとビニルエステルとの共重合体、

(b) エチレンと α , β -不飽和カルボン酸エステルと の共重合体、又は(c)直鎖状・超低密度エチレン-α ーオレフィン共重合体から選ばれるが、このうち、1種 であってもあるいは1種以上であってもよい。

【0009】本発明において使用されるエチレンとビニ ルエステルとの共重合体は、通常、高圧ラジカル重合法 40 で製造される。エチレンと共重合されるビニルエステル モノマーとしては、プロピオン酸ビニル、酢酸ビニル、 カプロン酸ビニル、ラウリル酸ビニル、ステアリン酸ビ ニル、トリフロロ酢酸ビニル等が挙げられるが、この中 でも酢酸ビニルが好適に使用される。また、エチレンと ビニルエステルとの共重合体は、特性的には、メルトフ ローレートが $0.5 \sim 50 g/10$ 分、好ましくは0.5~10g/10分で、ビニルモノマーの含有量が5~ 40重量%、好ましくは10~35重量%であることが

であると、加工性が低下し、一方、50g/10分を超 えると、得られる樹脂組成物の引張強さ、伸び、硬度 衝撃強度等の機械的特性が低下するので、望ましくな い。また、ビニルモノマーの含有量が5重量%未満であ ると、加工性が低下するとともに充填剤として添加する 難燃剤の均一な分散が難しくなり、一方、40重量%を 超えると、得られる樹脂組成物の機械的特性が低下する ので、望ましくない。

【0010】本発明において使用されるエチレンと α , β-不飽和カルボン酸エステルとの共重合体は、通常、 髙圧ラジカル重合法で製造される。エチレンと共重合さ れるα,β-不飽和カルボン酸エステルモノマーとして は、アクリル酸メチル、アクリル酸エチル、アクリル酸 プロピル、アクリル酸イソプロピル、アクリル酸ーn-プチル、アクリル酸シクロヘキシル、アクリル酸ラウリ ル、アクリル酸ステアリル、アクリル酸グリシジル、メ タクリル酸メチル、メタクリル酸エチル、メタクリル酸 プロピル、メタクリル酸イソプロピル、メタクリル酸ー nープチル、メタクリル酸シクロヘキシル、メタクリル 酸ラウリル、メタクリル酸ステアリル、メタクリル酸グ リシジル、マレイン酸モノメチル、マレイン酸モノエチ ル、マレイン酸ジエチル、フマル酸モノメチル等が挙げ られる。この中では、アクリル酸アルキル、特にアクリ ル酸エチルが好ましい。また、エチレンと α , β -不飽 和カルボン酸エステルとの共重合体は、特性的には、メ ルトフローレートが 0.5~50g/10分、好ましく は0.5~10g/10分で、モノマーの含有量が5~ 40重量%、好ましくは10~35重量%であることが 望ましい。メルトフローレートが0.5g/10分未満 であると、加工性が低下し、一方、50g/10分を超 えると、得られる樹脂組成物の機械的特性が低下するの で、望ましくない。また、 α , β - 不飽和カルボン酸エ ステルモノマーの含有量が5%未満であると、加工性が 低下するとともに充填剤として添加する難燃剤の均一な 分散が難しくなり、一方、40重量%を超えると、得ら れる樹脂組成物の機械的特性が低下するので、望ましく ない。

【0011】本発明において使用される直鎖状・超低密 度エチレンーαーオレフィン共重合体は、エチレンと炭 素数3~12のα-オレフィンとの共重合体である。エ チレンと共重合されるαーオレフィンモノマーとして は、プロピレン、1-プテン、1-ペンテン、1-ヘキ セン、1ーオクテン、1ーデセン、1ードデセン、4ー メチルー1ーペンテン等が例示できる。また、直鎖状・ 超低密度エチレンーαーオレフィン共重合体は、特性的 には、メルトフローレートが0.5~50g/10分、 好ましくは0.5~10g/10分で、密度が0.86 ~0.91g/cm³の範囲にある超低密度であるもの が好ましい。メルトフローレートが 0.5g/10分未 望ましい。メルトフローレートが0.5g/10分未満 50 満であると、加工性が低下し、一方、50g/10分を 超えると、得られる樹脂組成物の機械的特性が低下する ので、望ましくない。また、密度が 0.86 g/c m³ 未満であると、製造が困難であり、一方、0.91g/ c m ³ を超えると、充填剤として添加する難燃剤の均一 な分散が難しくなり始めるので、望ましくない。

【0012】直鎖状・超低密度エチレンーαーオレフィ ン共重合体は、従来から使用されているチーグラー系触 媒、フィリップス系触媒、又はスタンダード系触媒を用 いて製造される。チーグラー系触媒は、チタン化合物や バナジウム化合物等の遷移金属化合物からなる主触媒、 有機アルミニウム等の有機金属化合物からなる助触媒及 びケイ素、チタン、マグネシウム等の酸化物からなる触 媒担体から構成される触媒であり、フィリップ系触媒 は、酸化クロムからなる主触媒とアルミニウム等の酸化 物からなる触媒担体から構成される触媒であり、スタン ダード系触媒は、酸化モリブデンからなる主触媒とアル ミニウム等の酸化物からなる触媒担体から構成される触 媒である。重合反応は、通常、温度0~250℃で、圧 力が高圧 (50MPa以上)、中圧 (10~50MP a) あるいは低圧(常圧~10MPa) のいずれかの重 20 合条件下で行われる。また、重合方法は、特に限定され るものではなく、溶液重合法、懸濁重合法、スラリー重 合法、気相重合法等のいずれの方法も使用することがで きる。

【0013】本発明においては、前記した(a)エチレ ンとビニルエステルとの共重合体、(b) エチレンと α, β-不飽和カルボン酸エステルとの共重合体、また は(c)直鎖状・超低密度エチレン- a-オレフィン共 重合体から選ばれる少なくとも1種のエチレン系重合体 重合された直鎖状エチレン-α-オレフィン共重合体 (B) と混合されてベース樹脂成分を構成する。その

際、エチレン系重合体成分(A)の配合割合は、ベース 樹脂成分に対して、50~95重量%、好ましくは55 ~75重量%である。エチレン系重合体成分(A)の配 合割合が50重量%未満であると、充填する難燃剤の均 一な分散が困難になるばかりでなく、成形加工性が低下 し、一方、95重量%を超えると、成形物の硬度が低下 するとともに耐熱性が低下するため、必要な熱老化性が 得られないので、望ましくない。

【0014】2. 直鎖状エチレン-α-オレフィン共重 合体(B)

本発明のベース樹脂成分を構成するもう1つの成分は、 直鎖状エチレンーαーオレフィン共重合体(B)であ る。かかる直鎖状エチレンーαーオレフィン共重合体 は、拘束された幾何形状を有する同種の触媒活性点を持 つシングルサイト触媒を用いて、エチレンと炭素数3~ 12のαーオレフィンとを共重合させることにより製造 される。エチレンと共重合させるαーオレフィンとして は、プロピレン、1ーブテン、1ーペンテン、1-ヘキ 50 態(価数)に等しい。)

セン、1-オクテン、1-デセン、1-ドデセン、4-メチルー1ーペンテン等が挙げられる。これらの中で は、得られる難燃性エチレン系樹脂組成物の機械的特性 や加工性等の点から、1-オクテンが特に好ましい。さ らに、直鎖状エチレン-α-オレフィン共重合体におい て、直鎖状という意味は、例えば少量の長鎖分岐を含有 していても、実質的には直鎖状であればよいということ である。

【0015】また、直鎖状エチレン-α-オレフィン共 重合体は、物性的には、メルトフローレートが0.5~ 50g/10分、好ましくは0.5~10g/10分 で、密度が 0.86~0.935 g/c m³、好ましく は0.86~0.91g/cm³で、さらにはサイズ排 除クロマトグラフィーにより測定される重量平均分子量 (Mw) と数平均分子量 (Mn) の比 (Mw/Mn) が 3. 0以下、好ましくは2. 5以下であることが必要で ある。メルトフローレートが0.5g/10分未満であ ると、加工性が悪く、一方、50g/10分を超える と、得られる樹脂組成物の機械的特性が低下するので、 望ましくない。また、密度が0.86g/cm3未満で あると、製造が困難であり、一方、0.935/cm3 を超えると、充填剤として添加する難燃剤の均一な分散 が難しくなるので、望ましくない。そのため、上記のよ うに密度が 0.91g/cm³以下のいわゆる超低密度 のものが好ましい。さらに、重量平均分子量 (Mw) と 数平均分子量(Mn)の比(Mw/Mn)が3. 0を超 えると、得られる樹脂組成物の機械的特性が低下するの で、望ましくない。なお、この重量平均分子量(Mw) と数平均分子量(Mn)との比は、分子量分布の指標と 成分(A)は、後述するシングルサイト触媒を使用して 30 なる値であり、小さいほど分子量分布が小さいことを意 味する。

> 【0016】本発明において上記直鎖状エチレン-α-オレフィン共重合体の製造に使用されるシングルサイト 触媒は、活性点が同種 (シングルサイト) であることか らこのように呼ばれ、別名としてメタロセンあるいは発 明者の名前からカミンスキー触媒とも呼ばれている。こ の触媒成分としては、特開平8-134121号、特表 平8-509773号、特表平8-510290号、特 開平6-306121号、および特表平7-50062 40 2 号公報に記載されている下記の (i) ~ (i i i) で 表される化合物等を例示できる。

(Cp) $mMRnR'p \cdots$ (i)

式(i):

で表される遷移金属化合物。(式中、Срは未置換また は置換シクロペンタジエニル基であり、Mは周期表第4 ~10族の遷移金属であり、R及びR'は互いに独立し てハロゲン原子、炭素原子数1~20の炭化水素基また はヒドロカルボキシル基であり、mは1~3、nは0~ 3、pは0~3の数であるが、m+n+pはMの酸化状 7

式 (i i):

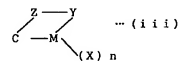
 $(C_5R'm)pR"s(C_5R'm)MQ_{3-p-x}\cdots$ (ii) R" s (C_5R ' m) $_2MQ$ ' (i i')

で表される遷移金属化合物。(式中、CgR)は未置換 または置換シクロペンタジエニル基であり、その中の R'は互いに独立して水素原子または炭素原子数1~2 0のアルキル基、アルケニル基、アリール基、アルキル アリール基、アリールアルキル基あるいは互いに結合し てC4~Ce環の一部を形成する2個の炭素原子であ り、R"は1個またはそれ以上の炭素、ゲルマニウム、 10 ケイ素、リンもしくは窒素原子またはそれらの組み合わ せであり、これらは2個のCsR'm環上を置換してそ れらを橋渡しする基または1個のCsR'm環上を置換 してMに橋渡しする基を含有し、pが0である場合には xは1であり、その他の場合にはxは常に0であり、各 Qは互いに独立して炭素原子数1~20のアルキル基、 アルケニル基、アリール基、アルキルアリール基、アリ ールアルキル基またはハロゲン原子であり、Q' は炭素 原子数1~20のアルキリデン基であり、sは0または 1であり、sが0である場合にはmは5であり且つpが 20 0、1または2であり、sが1である場合にはmは4で あり且つpが1である。)

式(iii):

[0017]

【化1】



【0018】で表される遷移金属化合物。 (式中、Mは 30 周期表第3~10族またはランタノイドの金属原子であ り、CpはMにη⁵結合様式で結合している未置換また は置換シクロペンタジエニル基であり、2はホウ素また は周期表第14族の元素、そして場合に応じて硫黄原子 または酸素原子を含有する原子団であり、該原子団は2 0個までの水素原子以外の原子を有するか、またはCp 及びZは一緒になって縮合環系をを形成し、Xは互いに 独立してアニオン性配位子または30個までの水素原子 以外の原子を有する中性ルイス塩基配位子であり、nは 少ない数であり、YはZ及びMと結合するアニオン性ま たは非アニオン性配位子で、窒素原子、リン原子、酸素 原子または硫黄原子を含んでおり、20個までの水素原 子以外の原子を有するか、または必要に応じてYとZは 共同で縮合環系を形成する。)

上記のシングルサイト触媒には、さらに活性化共触媒を 含有することができる。共触媒としては、高重合度また は低重合度のアルミノオキサン、特にメチルアルミノオ キサンが好適である。また、いわゆる変成アルミノオキ サンも共触媒として適している。直鎖状エチレンーα- 50 トラクロロエタン等が、また、ラジカル開始剤として

オレフィン共重合体の重合は、特に限定されないが、好 ましくは溶液重合法、懸濁重合法、スラリー重合法、気 相重合法等のいずれかの方法により行われる。その際、 一般的な重合反応条件は、温度が0~250℃、圧力が 高圧 (50MPa以上)、中圧 (10~50MPa) あ るいは低圧(常圧~10MPa)のいずれかである。

【0019】3. 官能基含有化合物変性エチレン系樹脂

本発明において使用される官能基含有化合物変性エチレ ン系樹脂(C)は、エチレン系樹脂を官能基含有化合物 でもって変性処理して得られたものである。変性処理に 使用する官能基含有化合物としては、フマル酸、アクリ ル酸、イタコン酸、メタクリル酸、ソルビン酸、クロト ン酸またはシトラコン酸等の不飽和カルボン酸:無水マ レイン酸、イタコン酸無水物、シトラコン酸無水物、5 ーノルボルネンー2、3ージカルボン酸無水物、4ーメ チルシクロヘキセン-1, 2-ジカルボン酸無水物また は4-シクロヘキセン-1, 2-ジカルボン酸無水物等 の酸無水物;アクリル酸グリシジル、メタクリル酸グリ シジルまたはアリルグリシジルエーテル等のエポキシ化 合物;アクリル酸2-ヒドロキシエチル、メタクリル酸 2-ヒドロキシエチルまたはポリエチレングリコールモ ノアクリレート等のヒドロキシ化合物:アクリル酸ナト リウム、メタクリル酸ナトリウムまたはアクリル酸亜鉛 等の金属塩;ビニルトリクロロシラン、ビニルトリエト キシシラン、ビニルトリメトキシシランまたはγーメタ クリロキシプロピルトリメトキシシラン等のシラン化合 物が挙げられる。変成されるエチレン系樹脂は、特に限 定されることはなく、あらゆるエチレン系樹脂を使用す ることができる。例えば、エチレン一酢酸ビニル共重合 体、エチレンーアクリル酸エチル共重合体、高圧法低密 度ポリエチレン、直鎖状・超低密度エチレン-α-オレ フィン共重合体、直鎖状・低密度エチレンー αーオレフ ィン共重合体、高密度ポリエチレン、中密度ポリエチレ ン、並びに上述のシングルサイト触媒を使用して重合さ れたエチレンーαーオレフィン共重合体等が挙げられ 0、1、2、3または4であり、且つMの原子価より2 40 る。変成処理に使用する官能基含有化合物の量は、変成 されるエチレン系樹脂に対して、通常、約0.01~1 0 重量%の範囲である。また、変成処理は、下記に例示 するような溶液法、懸濁法、溶融法等といった公知のい ずれかの方法により行われる。すなわち、溶液法の場合 は、無極性有機溶媒中にエチレン系樹脂と官能基含有化 合物を投入し、さらにラジカル開始剤を添加して100 ~160℃の髙温に加熱することにより行われる。この 際、無極性有機溶媒としては、ヘキサン、ヘプタン、ベ ンゼン、トルエン、キシレン、クロロベンゼン並びにテ

20

は、2,6-ジメチル-2,5-ジ(t-ブチルパーオキシ)へキサン、2,5-ジメチル-2,5-ジ(t-ブチルパーオキシ)へキセン-3並びにベンゾイルパーオキシド等の有機過酸化物等が用いられる。また、懸濁法の場合は、水等の極性溶媒中にエチレン系樹脂と官能基含有化合物を投入し、さらに前記のラジカル開始剤を添加後高圧下で100℃以上に加熱することにより行われる。さらに、溶融法の場合は、合成樹脂の分野において慣用の溶融混練機である押出機やバンバリーミキサー等を用いてエチレン系樹脂、官能機含有化合物、及びラ10ジカル開始剤を溶融混練することにより行われる。

【0020】本発明においては、上記官能基含有化合物変性エチレン系樹脂は、1種あるいは1種以上を混合して用いてよく、物性的には、メルトフローレートが0.1~50g/10分、密度が0.86~0.95g/cm³のものが好ましい。メルトフローレートが0.1g/cm³未満であると、加工性が低下し、一方、50g/10分を超えると、得られる樹脂組成物の機械的特性が低下するので望ましくない。また、密度が0.86g/cm³未満であると、製造が困難であり、一方、0.95g/cm³を超えると、充填剤として添加する難燃剤を均一に保持することが困難となり、難燃剤配合の効果が低下するので望ましくない。

【0021】本発明においては、官能基含有化合物変性 エチレン系樹脂は、ベース樹脂成分と充填剤として添加 する難燃剤との親和性を増し、これらの界面で応力緩和 作用により、均一に難燃剤が分散した樹脂組成物を与え る効果を持つ。難燃剤が均一に分散すると、得られる樹 脂組成物の加工性、耐酸性、白化防止性などが良好な樹 脂組成物を得ることができる。官能基含有化合物変性エ 30 チレン系樹脂の配合量は、前記したベース樹脂成分10 0重量部に対して、2~50重量部、好ましくは2~3 0重量部である。配合量が2重量部未満であると、上述 の効果が不十分となり、一方、50重量部を超えると、 得られる樹脂組成物の可撓性等の機械的特性が低下する ので望ましくない。

【0022】4. 金属水和物(D)

本発明においては、前述したように、エチレン系重合体 成分(A)及びシングルサイト触媒で重合された直鎖状 エチレンーαーオレフィン共重合体(B)からなるべー 40 ス樹脂成分に、該ベース樹脂成分と後述する充填剤(難 燃剤、難燃性付与化合物)との親和性を増す作用を有する官能基含有化合物変性エチレン系樹脂(C)と共に、金属水和物(D)及びトリアジン環含有化合物(E)からなる難燃剤成分、並びに難燃性付与化合物(F)を配合する。

【0023】本発明において使用される金属水和物

(D) は、一般に難燃剤として知られたものならば何で 付与化合物としては、具体的には、ホウ素系化合物の場もよく、例えば、水酸化アルミニウム、水酸化マグネシ 合は、ホウ酸、ホウ酸亜鉛、ホウ酸マンガン等が、モリウム、水酸化ジルコニウム、塩基性炭酸マグネシウム、 50 ブデン系化合物の場合は、三酸化モリブデン、モリブデ

10 ドロマイト、ハイドロタルサイト、水酸化カルシウム、 水酸化パリウム、酸化スズの水和物、硼砂等の金属化合 物の水和物を例示することができる。これらのうち、加 工性の点から融点が高い水酸化マグネシウムが特に好ま しい。金属水和物の表面は、分散性や流動性を向上する ため、ステアリン酸、オレイン酸あるいはパルミチン酸 等の脂肪酸またはその金属塩、パラフィン、ワックスま たはそれらの変性物、有機シラン、有機ボランまたは有 機チタネート等で表面処理を施すことが好ましい。なか でも、特開平2-38434号公報に開示したアミノシ ラン系カップリング剤で表面処理された金属水和物は、 対白化性に顕著な効果が見られるので特に好ましい。金 属水和物の配合量は、前記したベース樹脂成分100重 量部に対して、5~250重量部、好ましくは150~ 250重量部である。配合量が5重量部未満であると、 水和水放出による組成物熱量低下が十分とならず難燃性 が不足し、一方、250重量部を超えると、成形加工性 が悪化するばかりでなく、得られる成形品の機械的特 性、低温特性、柔軟性等が悪化するので望ましくない。 【0024】5. トリアジン環含有化合物 (E) 本発明において使用されるトリアジン環含有化合物 (E) は、一般に難燃剤として知られたものならば何で もよく、例えば、メラミン、アンメリン、メラム、ベン ズグアナミン、アセトグアナミン、フタロジグアナミ ン、メラミンシアヌレート、ピロリン酸メラミン、ブチ レンジグアナミン、ノルボルネンジグアナミン、メチレ ンジメラミン、エチレンジメラミン、トリメチレンジメ ラミン、テトラメチレンンジメラミン、ヘキサメチレン ジメラミン、1、3-ヘキシレンジメラミン等を例示す ることができる。これらのうち、メラミンシアヌレート が好適に使用される。トリアジン環含有化合物の配合量 は、前記したベース樹脂成分100重量部に対して、1 ~12重量部、好ましくは5~10重量部である。配合 量が1重量部未満であると、この化合物から燃焼不活性 ガス(窒素ガス)の発生が有意とならず、他の難燃剤と の相乗効果を発揮しない。一方、12重量部を超えても 難燃性の効果はそれほどあがらず、むしろ成形加工性や 得られる成形品の機械的特性等に悪影響が生じることが

【0025】6.難燃性付与化合物(F)

あり、望ましくない。

本発明において使用される難燃性付与化合物(F)は、ホウ素系化合物、モリブデン系化合物、又は粉末シリコーンから選ばれるが、このうち、1種であってもあるいは1種以上であってもよい。難燃性付与化合物は、前記した難燃剤の金属水和物(D)、トリアジン環含有化合物(E)と相俟って、火垂れ(ドリップ)現象を防止し、高度の難燃性を付与する作用をもつ。かかる難燃性付与化合物としては、具体的には、ホウ素系化合物の場合は、ホウ酸、ホウ酸マンガン等が、モリブデンズ化合物の場合は、二種化エリブデンス化合物の場合は、二種化エリブデンス化合物の場合は、二種化エリブデンス化合物の場合は、二種化エリブデンス化合物の場合は、二種化エリブデンス化合物の場合は、二種化エリブデンス化合物の場合は、二種化エリブデンス化合物の場合は、二種化エリブデンスにより

ン酸カルシウム亜鉛、塩基性モリブデン亜鉛、モリブデン酸カルシウム等が、粉末シリコーンの場合は、有機オルガノポリシロキサン粉末、例えばジメチルポリシロキサン粉末等が挙げられる。難燃性付与化合物の配合量は、前記したベース樹脂成分100重量部に対して、0.5~5重量部、好ましくは1~4重量部である。配

0.5~5重量部、好ましくは1~4重量部である。配合量が0.5重量部未満であると、他の難燃剤と相乗効果がが見られにくくなる。一方、5重量部を超えても難燃性、特にドリップ性の効果はそれほどあがらず、むしろ成形加工性や得られる成形品の機械的特性等に悪影響 10が生じることがあり、望ましくない。

【0026】なお、本発明の難燃性エチレン系樹脂組成物に配合する添加剤である、金属水和物(D)、トリアジン環含有化合物(E)および難燃性付与化合物(F)の平均粒度は、樹脂への分散性、難燃性の効果の点から、40μm以下であることが好ましく、特に0.1~20μmの範囲にある微粉末状のものがより好ましい。【0027】7. 難燃性樹脂組成物

本発明の難燃性エチレン系樹脂組成物は、本発明の特性 を損なわない範囲で使用目的に応じて、各種添加剤や補 20 助資材を配合することができる。この各種添加剤や補助 資材としては、安定剤、酸化防止剤、紫外線吸収剤、光 安定剤、帯電防止剤、滑剤、加工性改良剤、充填剤、分 散剤、銅害防止剤、中和剤、発泡剤、気泡防止剤、着色 剤、カーボンブラック等を挙げることができる。また、 本発明の難燃性エチレン系樹脂組成物には、その使用目 的に応じてベース樹脂成分に本発明の特性を損なわれな い範囲で他のオレフィン系樹脂を少量配合することもで きる。さらに、本発明の難燃性エチレン系樹脂組成物に 架橋剤、例えば有機過酸化物、硫黄またはシラン系架橋 30 剤並びに架橋助剤を添加させて架橋させたり、電離性放 射線を照射させる等して架橋させることもでき、これを 導体上に被覆することもできる。上記の各種添加剤、補 助資材、他のオレフィン系樹脂、架橋剤等は、本発明の ベース樹脂成分及び/又は官能基含有化合物変性エチレ ン系樹脂の各々に配合してもよいし、本発明の難燃性エ チレン系樹脂組成物に配合してもよい。

【0028】本発明の難燃性エチレン系樹脂組成物は、所定量の上記成分(A)~(F)に、必要に応じて上記各種添加剤、補助資材、架橋剤等を適当量配合して、一般的な方法、例えばニーダー、バンバリーミキサー、コンティニュアスミキサーあるいは押出機を用いて均一に混合混練することにより調製することができる。次いで、本発明の電線・ケーブルは、上記調製された難燃性エチレン系樹脂組成物を加熱溶融させた後、電線・ケーブルの芯線上に絶縁層やシース層として押出成形して被覆することにより製造することができる。

[0029]

【実施例】次に実施例に基づいて本発明をさらに詳細に 説明するが、本発明はこれらの実施例に限定されるもの 50 ではない。なお、本明細書中で用いられた物性値及び実 施例で評価された評価物性値は、それぞれ次にまとめた 測定方法によるものである。

12

【0030】[測定方法]

- 1. メルトフローレート
- JIS K6760に準拠して行い、荷重2.16kg、測定温度190℃で測定した。数値が小さいと、加工性が悪くなる。
- 2. 密度
- 10 JIS K6760に準拠して行った。
 - 3. フローレシオ
 - JIS K6760に準拠して行った。荷重21.6kg、測定温度190℃で測定されたフローインデックスを上記のメルトフローレートで割った数値である。数値が高いと、加工性が良いとされる。
 - 4. 引張強さ及び伸び
 - JIS K6760に準拠して行った。評価試料のシート厚さは1mmとし、引張速度500mm/分で3号ダンベルを用いて測定した。
- 20 5. 熱老化残率

JIS K6723に準拠して行った。引張強さ及び伸びを100℃、240時間加熱後の試料について行い、試験前の結果と比較した。熱老化残率は、数字が小さいほど熱老化が起こりやすく、熱安定性に欠けることを示す。

6. 硬度

ASTM D2240に準拠して行った。評価試料のシート厚さは6mmのものを用いた。

- 7. 加熱変形性
- 30 JIS K-3005に準拠して行った。評価試料は35mm角の厚さ2mmのものを用い、120℃で予熱1時間後に、2kg荷重で120℃1時間後の厚みの変化を測定した。加熱変形性は、小さいほど変形が少ないことを示す。
 - 8. 酸素指数

JIS K7201に準拠して行った。評価試料のシート厚さは3mmのものを用いた。酸素指数が大きいほど 難燃性がより優れていることを示す。

- 9. 燃焼試験
- 各種添加剤、補助資材、架橋剤等を適当量配合して、一 40 UL94規格に準拠して行った。評価試料のシート厚さ 般的な方法、例えばニーダー、バンバリーミキサー、コ は1.5mmのものを用いた。
 - 10. 垂直トレー燃焼試験

CSA規格 (C22.2 No.0.3-92) による 垂直トレー燃焼試験FT-4に準拠して行った。実施例 /比較例に記載した組成物を用いて被覆製造された24 ×24AWGケーブル (外径16.3mm) を供試し た。バーナーで20分間炎をかざし、消火後バーナーの 下端より150cmを越えて燃焼しない場合を合格とし

【0031】次に示す実施例1~3及び比較例では、以

下の原材料が用いられた。

「原材料】

- 1:エチレン系重合体成分(A)
- (A) -1: エチレン-酢酸ビニル共重合体、メルトフ ローレート 4g/10分、酢酸ビニル含有量 25重 量%
- 2:直鎖状エチレンーαーオレフィン共重合体(B)
- (B) -1:シングルサイト触媒を用いて製造したメル トフローレートO. 8g/10分、密度O. 902g/ c m ³、M w / M n 2. 4 のエチレン-1-オクテン共 10 組成物をバンバリーミキサーで160℃で5分間混練し 重合体。この共重合体は、主鎖の炭素原子1000個あ たりに0.01~3個の割合の長鎖分岐を含有してい る。
- 3:官能基含有化合物変性エチレン系樹脂 (C)
- (C) -1:無水マレイン酸変性エチレンーへキセン-1共重合体、メルトフローレート1.0g/10分、無 水マレイン酸変性量0.4重量%
- 4:金属水和物(D)
- (D) -1:アミノシラン処理水酸化マグネシウム
- (D) -2:ステアリン酸処理水酸化マグネシウム
- 5:トリアジン環含有化合物 (E)
- (E) -1:メラミンシアヌレート
- 6: 難燃性付与化合物(F)
- (F) -1:ホウ酸亜鉛
- (F) -2:モリブデン酸カルシウム亜鉛

(F) -3:ジメチルポリシロキサン

7:各種添加剤、補助資材 (G)

(G) -1: ジラウリルチオジプロピオネート(酸化防 止剤)

14

- -t-ブチル-4-ヒドロキシフェニル) プロピオネー ト]メタン(酸化防止剤)
- (G) -3:ステアリン酸カルシウム (滑剤)
- 【0032】 [試料の調製法] 所定の原材料を配合した た後、造粒してペレットを得た。得られたペレットを用 いて熱プレス成形機により温度160℃、圧力150k g/cm²で予熱5分間、加圧3分間で成形することに より、数種の厚みを持つ評価用のシートを調製し、上記 に掲げた評価を行った。また、得られたペレットを用い て被覆製造された24×24AWG規格のケーブル(外 径16.3mm)を10.垂直トレー燃焼試験に供試し た。

【0033】 [実施例1~3] / [比較例] 実施例1~ 20 3又は比較例として、表1に記載の原材料を配合した組 成物を上記試料の調製法に従って混練、造粒、成形して 評価用のシート及びケーブルを調製し、所定の測定方法 に従って評価した。その評価結果は、表2に示した。

[0034]

【表1】

単位・食品等

r 			#1	立:選量音	
原材料	比較例	実施例			
		1	2	3	
ペース樹脂成分					
(A)-1 64里量%					
(B) - 1 36望量%	100	100	100	100	
官能基含有化合物変性エチレン系樹					
胎					
(C) -1	20	20	20	20	
金属水和物					
(D) - 1	170	170	170	170	
(D) - 2	25	25	25	25	
トリアジン環含有化合物					
(E) -1		6.8	6.8	6,8	
戏燃性付与化合物	:	·			
(F)-1		1.7			
(F) -2			1.7		
(F) - 3				1.7	
各種添加剤、補助資材					
(G) - 1	0.7	0.7	0.7	0.7	
(G) - 2	0.7	0.7	0.7	0.7	
(G) - 3	5.1	5.1	5.1	5.1	

- (G) -3
 5.1 5.1 5.1 5.1
 (E: (A) -1 エチレンー酢酸ビニル共盛合体
 (B) -1 メタロセン直旋状エチレンーαーオレフィン共産合体、メルトフローレート 0.8 sg/10分、密度 0.9 02 sg/cm3、Mw/Mn2.4
 (C) -1 無水マレイン酸変性エチレン系模類 (D) -1 アミノシラン処理水酸化マグネシウム (D) -2 ステアリン酸処理水酸化マグネシウム (E) -1 メラミンシアヌレート (F) -1 ホウ酸型鉛 (F) -2 モリブトン酸カルシウム亜鉛 (F) -2 ジメチルボリシロキサン (G) -1 機化防止剤 (Q) -2 酸化防止剤 (Q) -3 ステアリン酸カルシウム

[0035]

* *【表2】

	1001					
評価結果	比較例		実施例			
		1	2	3		
メルトフローレート (g/10分)	0.03	0.08	0.06	0.05		
密度 (g/cm³)	1.461	1.466	1,468	1.447		
フローレシオ	300	233	200	220		
引張強さ(Mpa)	12.0	12.0	11.9	11.6		
伸び(%)	360	400	280	320		
然老化残率 引張強さ (%)	97	107	98	103		
熟老化残率 伸び (%)	76	69	72	99		
硬度	54	55	53	53		
酸素指数	33	32	32	32		
燃烧試験 UL94	V-0	V-0	V-0	V-0		
垂直トレー燃焼試験 CSAFT-	不合格	合格	合格	合格		
4						

18

比較例のものとほぼ同等の加工性と、引張強さ、伸び、 硬度、安定性等の機械的特性と、さらに熱安定性とをも つばかりでなく、燃焼試験結果も非常に良好で、これを 被覆してなるケーブルの垂直トレー燃焼試験では、比較 例と比べてさらに高度の難燃性を示した。これは、塩化 ビニル樹脂化合物に匹敵する難燃性を持つ電線被覆に好 適に使用できる難燃性エチレン系樹脂組成物であり、電 線・ケーブルであった。

[0037]

【発明の効果】以上詳細に説明したように、本発明の難 10 燃性エチレン系樹脂組成物は、それ自体の酸素指数が大 きい難燃性を持つ特定のエチレン系重合体成分とシング ルサイト触媒を使用して重合された直鎖状エチレンーα ーオレフィン共重合体からなる特定の配合比のベース樹 脂成分に、さらに官能基含有化合物変性エチレン系樹脂*

*を配合することにより、難燃剤を多量に配合しても加工 性、得られた樹脂組成物の機械的特性、さらに熱安定性 の点で、十分な実用価値がある。加えて、難燃剤とし て、金属水和物及びトリアジン環含有化合物の他に、ホ ウ素系化合物、モリブデン系化合物および粉末シリコー ンから選ばれる少なくとも1種の難燃性付与化合物を配 合することにより、これが組成物の火垂れ性をほとんど 完全に無くし、他の難燃剤と相乗効果を示し、塩化ビニ ル樹脂化合物に匹敵しこれを代替できる垂直トレー燃焼 試験成績を示す。また、本発明の難燃性エチレン系樹脂 組成物は、いわゆるノンハロゲン組成物であるので、燃 焼させても有毒な分解ガスは発生せず、環境にも安全な 組成物であり、これを被覆した電線・ケーブルは、非常 に利用価値が高いものである。

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 7

識別記号

FΙ

テーマコート*(参考)

H 0 1 B 3/44

H 0 1 B 3/44 //(C08L 23/08 23:26 83:04)

Fターム(参考) 4J002 BB051 BB052 BB061 BB071

BB151 BB152 BB203 BB213

BN033 BN053 CP034 DE066

DE076 DE096 DE098 DE146

DE188 DE266 DE286 DK006

DK008 EU187 FD134 FD136

FD137 FD138 GQ01

5G305 AA02 AA14 AB15 AB25 AB35

AB36 BA15 BA22 BA26 CA01

CA04 CA06 CA40 CA51 CA55

CB15 CB19 CC02 CC03 CC11

CD13